

T.C.
ERCIYES ÜNİVERSİTESİ
DÖNER SERMAYE İŞLETMESİ
TEL : 437 49 20 Fax : 437 52 88
MAIL:erudsim@erciyes.edu.tr

SAYI : B.30.2.ERC.0.70.81.00
KONU: Teklif Mektubu Hakkında

KAYSERİ
09.08.2024

Üniversitemiz Tıp Fakültesi Hastanemizin **DAHİLİYE YOĞUN BAKIM ÜNİTESİNE** kullanılmak üzere ihtiyacı olan aşağıda cins ve miktarla belirtilen malzemelere ihtiyaç vardır.
Müesseseniz tarafından ilgili malzemelerin temini mümkün ise birim fiyatı üzerinden teklif verilmesini rica ederim.

TACİM DEMİRTAŞ
Dön.Ser.İşlt. Müd.

S.no	MALZEMENİN CİNSİ	Miktarı	Birim fiyatı
1	TRAKEOSTOMİ KANÜLÜ KAFLI NO:7	20 ADET	
2	TRAKEOSTOMİ KANÜLÜ KAFLI NO:7,5	50 ADET	
3	TRAKEOSTOMİ KANÜLÜ KAFLI NO:8	30 ADET	
4	FOLEY SONDA NO:6	100 ADET	
	(ŞARTNAME EKTEDİR.)		
	TEKLİFLE BİRLİKTE NUMUNE GÖNDERİLECEKTİR. NUMUNESİ OLMAYAN TEKLİFLER DEĞERLENDİRME DIŞI KALACAKTIR.		
A	SİLİNTİ VE KAZINTI OLAN TEKLİFLER REDDEDİLİR.		
B	TEKLİF MEKTUPLARI FİRMA BAŞLIKLİ KAĞITLARINA YAZILACAK.		
C	ZAMANINDA VERİLMEYEN, AÇIK ADRES, KAŞE VE İMZA OLMAYAN TEKLİFLER DEĞERLENDİRİLMEZ.		
D	TEKLİF ZARFLARI KAPALI OLMALI VE TEKLİF KONUSU ZARFİN ÜZERİNE YAZILI OLMALIDIR.		
E	TEKLİF EDİLEN ÜRÜNLERİN, MARKASI VE AMBALAJ ŞEKLİ YAZILMALIDIR.		
F	TEKLİF EDİLEN ÜRÜNLERİN, BİRİM FİYATI RAKAM VE YAZI İLE YAZILMALIDIR.		
G	YÜKLENİCİ FİRMALARIN TEKLİFLERİYLE BİRLİKTE ADLİ SİCİL KAYIT BELGESİNİ SUNMALARI		

	ZORUNLUDUR.		
H	İSTEKLİ FİRMALARIN T.C. SAĞLIK BAKANLIĞININ ÜRÜN TAKİP SİSTEMİNE (ÜTS) KAYITLI OLDUĞUNU TEŞVİK EDİCİ T.C. BAKANLIĞININ İLGİLİ WEB SİTESİNDEN ALINAN KAYIT BELGESİNİ EKLEMESİ GEREKMEKTEDİR. (ÜTS KAYIT ZORUNLULUĞU OLMAMAMSI HALİNDE BU BELGE ARANMAYACAKTIR)		
I	TEKLİF EDİLEN TIBBİ MALZEMELERİN T.C. İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ ULUSAL BİLGİ BANKASI'TARAFINDAN ONAYLANMIŞ ÜRÜN (BARKOD) NUMARASI ÜRÜNÜN ÜZERİNDE, ÜRÜN KODU VE BRANŞ KODU ETİKET VE MARKA ADI TEKLİF MEKTUPLARINDA YAZILI OLACAKTIR.		
K	İSTEKLİ FİRMALAR; SOSYAL GÜVENLİK KURUMUNUN YAYINLAMIS OLDUĞU SAĞLIK UYGULAMA TEBLİĞİ (SUT) HÜKÜMLERİNE GÖRE TEKLİF ETMİŞ OLDUKLARI MALZEMELER İLE İLGİLİ, MALZEMENİN EK-3 LİSTESİNDE OLUP OLMADIĞINI, MALZEMENİN EK-3 LİSTESİNDE OLMASI DURUMUNDA SUT KODUNU FİRMA ORJİNAL ANTETLİ KAĞIDA YAZARAK BİLDİRECEKLERDİR.		
L	İSTEKLİ FİRMALARIN TEKLİF EDİLEN ÜRÜNÜNÜN İMALATÇISI VEYA İTHALATÇISI OLMADIĞI DURUMLARDA ÜRÜNÜN TEDARİKÇİ FİRMASININ BAYİSİ OLDUĞUNU GÖSTERİR ÜTS KAYITLI BELGESİNİ EKLEMESİ GEREKMEKTEDİR.		
M	ÖDEME SIRASININ VE GÜNÜNÜN BELİRLENMESİNDE; DÖNER SERMAYELİ İŞLETMELER BÜTÇE VE MUHASABE YÖNETMELİĞİNİN 22. MADDESİ HÜKÜMLERİ UYGULANACAKTIR.		
N	TEKLİF EDİLEN ÜRÜNLERE AİT KALİTE BELGELERİNDE BİRİSİ VE CE BELGESİ VERİLMELİDİR. O NUMUNESİ OLMAYAN FİRMALARIN TEKLİFLERİ DEĞERLENDİRİLMEMEYECİKTİR. P TEKLİF EDİLEN ÜRÜN FİYATLARININ DEĞERLENDİRİLMESİNDE SUT FİYATLARI DİKKATTE ALINACAKTIR.		
O	SİPARİŞLER TEK PARTİ HALİNDE TESLİM EDİLMELİDİR.		
P	TEKLİF EDİLEN ÜRÜN FİYATLARININ DEĞERLENDİRİLMESİNDE SUT FİYATLARI DİKKATTE ALINACAKTIR.		

NOT: SOSYAL GÜVENLİK KURUMU BAŞKANLIĞI'NIN 26.11.2015 TARİHLİ DUYURUSUNDA,

‘Yatarak tedavide kullanılan ancak MEDULA sisteminde SUT kodlarına tanımlı olmayan hiçbir tıbbi malzemenin 01/12/2015 tarihinden itibaren sağlık hizmeti sunucuları tarafından MEDULA sistemine hizmet kaydının yapılamadığı, ilgili firmalarca eşleştirme yapılmayan veya yeni imal-ithal edilen ürünlerin, MEDULA sistemine tanımlanabilmesi için, ilgili firmalarca adına Kurumun hazırlamış olduğu Tıbbi Malzeme Başvuru Kılavuzunda belirtilen esaslara göre ürün eşleştirme işlemlerini gerçekleştirmeleri zorunludur. İdareimizce; Eşleştirilen ürünlerin tamamen firmaların beyanı esas alınarak Medula sistemine kaydedilmiş olması sebebi ile yanlış eşleştirme olduğunun herhangi bir tespit edilmesi halinde oluşan zararlar firmalardan tazmin edilecektir. İdareimizce; bir tıbbi malzemenin hizmet kaydının yapılabilmesi için ürünün, satın alındığı tarih itibarıyla TİTUBB sisteminde ‘Sağlık Bakanlığı (S.B. Durum)’ durumunun uygun olması, hastaya kullanıldığı tarihte de Medula sisteminde tanımlı olması gerekmektedir.’ Hususları belirtilmiştir.

İdareimizce istekli firmalarca sunulan tekliflerin değerlendirilmesi için, Sosyal Güvenlik Kurumu Başkanlığı'nın 26.11.2015 tarihli duyurusunda belirtilen esaslar dikkate alınarak tekliflerin sunmaları,

Teklif mektuplarının **en geç 14/08/2024** günü mesai bitimine kadar E.Ü.Döner Sermaye İşletmesi'ne bırakılmasını rica ederiz.

MAİL:erudsim@erciyes.edu.tr

TRAKEOSTOMİ KANÜLÜ BALONLU-BALONSUZ

1. Thermoplastik, Non-toksik, Termosensitiv şeffaf PVC'den imal edilmiş olmalıdır.
2. Kaf yapısı yumuşak ve trakeal mukosaya daha az zarar veren (soft seal) yapıda ve enaz şekilde temas edecek özel profil kesimli olmalıdır.Kafi düşük basınç yüksek hacim özelliğine sahip olmalıdır.
3. Kafın pilot balonun tek yönlü walf sistemi olmalı ve üzerinde tüpün iç çapı ve markası yazılı olmalıdır.
4. Kanülün açısı uygun uygun yerleşimi sağlamak amacıyla 105-120 derece olmalıdır.
5. Şeffaf tesbit kanalları maksimum hasta konforunu sağlayacak şekilde dizayn edilmiş olmalıdır.
6. Kanülün içindeki mor renkli mandren (obturator) kanüllü tam uyumlu ve sağa yada sola çevrilerek çıkarılmalıdır.
7. Kanül seti içerisinde iç kanül bulunmalıdır.
8. 15mm'lik tüm standart devre bağlantılarına uymalıdır ve kendiliğiden çıkmamalıdır.
9. Steril tekli paketlerde bulunmalıdır, paket üzerinde son kullanma tarihi, lot numarası ve onaylı UBB barkodu yazılı olmalıdır.
- 10.Pediyatrik boylarda kanül uzunluğu (boyu) kısa olmalıdır.
11. Malzeme teslim tarihinden itibaren en az 1 yıl miat'lı olmalıdır.


Dr. Öğr. Üyesi Dr. İbrahim YÜKSEL
İç Hast. ve Acil Tıp Uzmanı
Dip. Tes. No: 14501 - 11501 013/522
Erciyes Üniversitesi İç Hast. Hastanesi

FOLEY SONDA TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Lateksten yapılmış olmalı,
2. Sondalar tamamen steril olmalı ve steril paketler içerisinde tek tek bulunmalı, her kutuda standart sayıda steril tekli paket bulunmalı,
3. Sondanın hem dış hem iç paketi, steril tekniği bozmadan, kolay açılabilir nitelikte olmalı, (İç paketin sondanın üretraya giren ucundaki kısmı, çekince kolayca kopacak şekilde kesme işareti ile bağlantılı olmalı),
4. Sondalar iki yollu olmalı,
5. Sondalar 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 22, 24 FR olarak değişik boyutlarda olmalı,
6. Sondalar 2 delikli olmalı,
7. Yuvarlatılmış kapalı distal ucu olmalı ve travma oluşturmayacak yumuşaklıkta olmalı,
8. Balon çapı 6 FR için 1,5cc/ml, 8-10 FR için 3 cc/ml, 12-14 FR için 5-10 cc/ml ve büyük ebatlarda 16-18-20-22-24 de ise 30 cc/ml olmalı,
9. Balon şişirilme valfi çeşitli size'lar için renk kodlu olmalı,
10. Paket üzerinde ürün lot numarası, onaylı barkodu ve son kullanma tarihi yazılı olmalı,
11. ISO veya TSE kalite belgelerinden birine sahip olmalı ve CE'ye uygunluğunu belgelendirmelidir.
12. Malzeme, depoya teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl miat'lı olmalıdır.


Doç. Dr. Mehmet Emin BAYRAK
Dış Tıp Anabilim Dalı
Üroloji Uzmanı
T.C. Sağlık Bakanlığı
135930